

# Neuropatías Hereditarias I

Hay numerosas formas de neuropatías hereditarias, la clasificación de Dyck ampliamente usada divide las neuropatías hereditarias en formas sensitivo-motora y sensitiva autonómica numerando los subtipos. Un buen número de neuropatías no están tan investigadas, siendo estos dos los dos más estudiadas.

## HSMN TIPO I (CMT I)

Es la neuropatía más común su transmisión es autosómica dominante y se divide en CMT IA, localizada en el cromosoma 17 y CMT IB, localizada en el cromosoma 1. Se conoce también como atrofia muscular peroneal o forma hipertrofica de CMT. Es una neuropatía sensitivo motora distal simétrica, lentamente progresiva con pérdida de masa muscular más evidente en miembros inferiores.

## HSMN TIPO II

Es la forma neuronal de CMT, corresponde a cerca de una tercera parte de los casos de CMT autosómica dominante, esta asociada con degeneración selectiva de neuronas motoras inferiores y células ganglionares de la raíz dorsal. El cuadro clínico es igual, excepto por la hipertrofia de nervios en el CMT I.

## Neuropatía sensitiva autonómica hereditaria

- HSN tipo I (Denny Brown)
- HSN Tipo II
- Riley - Day